⑩ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-188438

(1) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号 8045 ❸公開 平成3年(1991)8月16日

G 03 C 1/035

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全20頁)

の発明の名称 ハロゲン化銀写真感光材料

②特 頤 平1-327717

②出 願 平1(1989)12月18日

72条明者 戸谷 市三 **神**3

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑦出 願 人 富士写真フイルム株式

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

BR \$FF

- 1. 発明の名称 ハロゲン化銀写真感光材料
- 2. 特許請求の範囲
 - 1) 支持体上に少なくとも1層の感光性ハロゲン化製乳剤層と少なくとも1層の実質的に感光性を有しないハロゲン化製乳剤層を有するハロゲン化製乳剤層を有するいのが少化製乳剤層を有するいの感光性を有さないハロゲン化製乳剤層中のハロゲン化製性子の平均粒子サイズが0.05μm以下であることを特徴とするハロゲン化製料系感光材料。
 - 2) 実質的に感光性を有さないハロゲン化質乱 削層中のハロゲン化類粒子が模件機能を有す る混合部に水溶性質増の水溶液と水溶性ハラ イドの水溶液と保護コロイド水溶液を供給し で混合し、ハロゲン化酸極微粒子を形成して、 ただちに該極微粒子を接渡合器より排出せし める方法において、該極微粒子の形成を物理 抑制質 4 0 以上の高分子化合物および/又は ハロゲン小綱に吸着する物質の存在下で行う

- ことによつて得られた平均粒子サイズ 0.0 5 μm以下のハロゲン化銀帳後粒子であることを特徴とする請求項1)に記載のハロゲン化 銀写真應光材料。
- 3) 実質的に感光性を有さないハロゲン化製乳 刺電中のハロゲン代数配針子が環件機能を有す る混合器に水路性異雄の水路線と水溶性ハラ イドの水溶線と保護ロロイド水溶液を供除し で混合し、ハロゲン化銀振激粒子を形成して、 ただちに該振激粒子を短視合器より排出し、 物理抑制度40以上の高分子化合物および/ 又はハロゲン化銀に吸着する物質の溶液と混合することによって得られた平均粒子サイズ 0.05 m 以下のハロゲン化銀振激粒子で あることを物像とする請求項[1]に記載のハロ ゲンル和銀工業成半材料。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化銀写真感光材料に関し、特 にハレーション及びクロスオーバー光が減少した 鮮鋭度にすぐれたハロゲン化銀写真感光材料に関する。

一般にハロゲン化銀写真感光材料の画質は鮮鋭 度と粒状性によつて決定される。

つまり、より高い鮮鋭度とより良い粒状性は画 像記録材料にとつては最も大切な性能である。

ハロゲン化銀写真感光材料には、一般撮影用感 光材料の如く支持体の一方の劇に感光性ハロゲン 化銀乳剤層を有するもの、及び直接医療用X-レ イフイルムの如く支持体の両側に感光性ハロゲン 化銀乳剤層を有するものがある。

ハロゲン化銀写真感光材料の鮮奴姫を悪化せし める重大な要因としてハレーションを挙げること ができ、このハレーションを防止する為に、一般 機影用感光材料ではハレーション防止層を設ける ことが一般的である。

又、直接医療用Xーレイフイルムに於ても、ハ レーション以外に云わゆるクロスオーバー光によ る鮮巣度の悪化も重大な要因の1つであり、クロ スオーバー光を減少させる為にハレーション筋止

本発明の目的は保存時に写真感度の低下、カブ リレベルの上界を伴なわない、また壊布観量をむ やみに増大させないでハレーション防止あるいは クロスオーバー光を低減する方法を提供すること にある。

(発明の開示)

本発明の目的は、支持体上に少なくとも1層の 感光性ハロゲン化銀乳剤層と少なくとも1層の実 質的に感光性を有しないハロゲン化銀乳剤層を有 するハロゲン化銀乳剤の光が大いて、該実質 的に感光性を有さないハロゲン化銀乳剤層中のハ ロケン化銀粒子の平均粒子サイズが0.05μm 以下であることを特徴とするハロゲン化銀写真感 光材料によって達成された。

本発明によって、一般撮影感材の如く支持体の 一方の側にのみ感光性ハロゲン化製乳剤層を有す る感材では、乳剤とベースの界面及びベースと空 気の界面で起る清ゆるハレーション現象を極力 15 まえることで高い野級度が確保できる。一方、医 療用面面X レレイフィルムの如き支持体の面倒に 層と同様な層を設けることが米国特許第4, 13 0, 428号、英国特許第821, 352号等に 開示されている。従来かかる目的に用いる層とし ては不動性の媒染剤と染料を用いる方法が知られ ているが、この方法は塗布時および保存時、染料 および媒染剤の隣接層への移動によって写真感度 の低下、カブリレベルの上昇など覆々の弊害が生 じていた。

また従来、特開昭62-99748号、同63-257745号、英国特許第1.426,27 7号のようにハロゲン化銀粒子に色素を吸着させ てハレーション防止およびクロスオーバー光を減 少させるようにしている。但し粒子サイズが極限 までに小さくなく、目的のレベルにするには塗布 銀量を多くのせなくてはならなかった。そのため コスト的にも定着液設労の点からも改善が望まれ ていた。

本発明はかかる問題点を改善する方策に関する ものである。

(発明の目的)

感光性ハロゲン化銀乳剤層を有する感材の場合に は、本発明によつて調ゆるクロスオーバー光を著 しく低減することにより、高い鮮鋭度を得ること ができる。

本発明のハロゲン化銀感光材料の構成の具体例 は以下の如し。

- i)支持体の一方の側に実質的に感光性を有さないハロゲン化銀乳剂層、及びその上に感光性ハロゲン化銀乳剂層及びさらにその上に表面保護層を有し、他方の側にパツク層を有する。
- ii)支持体の一方の側に実質的に感光性を有さないハロゲン化貿乳剤層を有し、その上に感光性 ハロゲン化貿乳剤層を有し、さらにその上に感光性 ハロゲン化銀乳剤層及び表面保護層を有し、 密度のハロゲン化銀乳剤層及び表面保護層を有し、 他方の側にパック層を有する。
- iii)上記i)及びii)の乳剤層及び表面保護層の組合せを支持体の両側に有する。

上記の如く、本発明の好ましい態様に於ては、 実質的に感光性を有さないハロゲン化銀乳剤層が ハロゲン化銀乳剤層としては最下層にあることが 好ましい。また下塗り層に該実質的に感光性を有 さないハロゲン化銀粒子を有しても良い。

実質的に感光性を有さないハロゲン化蝦乳剤層の変布製量としては片側の1層当り0、01g/d~3g/dであるとが好ましい。同様に感光性ハロゲン化蝦乳剤層は1層当り0.1g/d~15g/d、特に0.5g/d、10g/d~15g/d、特に0.5g/d、20g/dであることが好ましい。本発明のハロゲン化銀写真感光材料は、さらに必要により中間層、フイルター層等を有していてもよい。

本発明の写真感光材料に用いられる写真乳剤中 の実質的に感光性を有さないハロゲン化銀粒子は、 以下の方法で得られる。

A) 操件機能を有する混合器に水溶性頻塩の水溶液と水溶性ハライドの水溶液と保護コロイド 水溶液を供給して混合し、ハロゲン化頻極強 粒子を形成して、ただちに該極激粒子を該混 台器より排出せしめる方法において、該極激 粒子の形成を物理抑制度40以上の高分子化 合物及び/又はハロゲン化銀に吸着する物質 の存在下で行うことによつて極微粒子乳剤を 顕彰する製造法。

B) 機枠機能を有する混合器に水溶性機構の水溶液と水溶性ハライドの水溶液と保護コロイド 水溶液を供給して混合し、ハロゲン化機構微 粒子を形成して、ただちに越機微粒子を接離 台器より排出し、物理抑制度40以上の高分 子化合物及び/又はハロゲン化類に吸着する 物質の溶液と混合することによって極微粒子 乳剤を顕製する製造法。ここで「物理抑制度」 はPAGI法(Photograhic and Gelatin industries)により規定された方法により測 定される。

本発明による橋徹粒子形成法のシステムを第 1 図に示す。この最合器にはその中に反応差 1 が設 けられ、その反応差 1 の中に回転シヤフト 2 にと りつけられた獲粋異 3 が設けられている。 銀塩水 溶液、ハロゲン塩水溶液及び保護コロイド水溶液 は三つの導入口(4、5、5、5)一つの導入口は砂

面から省略した。)から反応室1に抵加される。 回転シャフトを回転する(500r.p.a~50 00r.p.a)ことにより、急速かつ強力に混合し 形成した極微粒子を含む溶液は、ただちに排出口 6から排出される。本装置による極微粒子の生成 そ可能ならしめた技術的ポイントは以下の三点で ある。

①融合器で傷機粒子を形成した後、ただちにそれを排出する。従来行なわれてきた方法では、保護コロイド水溶液を有がする反応容器に製塩水溶液とハライド水溶液を添加するが、この系においては、添加のはじめの検形成時において、核粒子を多数を生きせることが重要である。しかしながらひま建き行なわれる前触銀水溶液とハライド水溶液の添加は必らずこの核粒子の成長をもたらし、使ってサイズの非常に小さい傷機粒子を得ること

本発明においては、混合器で生成した極微粒子 をただちに混合器から排出せしめることにより、 粒子サイズの増大が起らないようにした。具体的

は不可能である。

には混合器に添加された液の滞留時間 t は下記で あらわされる。

v:混合器の反応室の体積(ndl)

c:保護コロイド溶液の添加量(ポ/min)

本発明の製造法においては1は10分以下、好ましくは5分以下、より好ましくは1分以下、より好ましくは1分以下、さらに好ましくは20分以下である。かくして混合器で得られた養粒子はその粒子サイズが増大することなく、ただちに混合器から擦出される。

②混合器で強力かつ効率のよい攪拌を行なう。

ジエームス(T. H. Jases) ザ セオリー オブ ザ フオトグラフイツク プロセス p.p. g 3 には、「オストワルド無成と並んでもう一つ の形態は凝集 (coalescence) である。コアレツ センス熟成ではその前には遠く離れていた結晶が 確接、接触、今着してより大きな結晶が生成する ので粒子サイズが突然変化する。オストワルド熱 成とコアレッセンス熟成の両方とも沈痩の終了後のみでなく、沈懐中にも起る。」ここに述べられているコアレッセンス熟成は特に機体が不充分である場合起り易い。極端な場合は、粗大な塊気等をした。ときに患閉型の混合器を用いていることを必要を関係を回転させる。とができ従来のような関放型の反応容器ではできなかった(開放型では、高回転で横伸展を回転させから、変流ので変がよりとばされ、発効物であい、表別で表がよりとして、実用できない。)と彼のコアレッス系ので、実用できない。)とはコファレッス系のを検性をある。

③保護コロイド水溶液の混合器への注入

前記のコアレツセンス熟成はハロゲン化銀激粒 子の保護コロイドによつて顕著に防ぐことができ る。本発明においては保護コロイド水溶液の混合 器への添加は下記の方法による。

いてもよいしそれぞれ組み合せてもよく、また、 同時に三つを用いてもよい。

混合器における反応の温度は50℃以下がよいが好ましくは40℃以上、より好ましくは3 0℃以下が好ましい。

35で以下の反応優定されては、連索のゼ ラチンでは、凝固しやすくなる為、ゼラチンを 用いる場合は、低分子量のゼラチン(平均分子 第300000以下)を使用することが好ましい。 かくして①~③の技術によつて得られる粒子 サイズは、粒子をメッシュにのせそのまま通過 型電質によって確認でき、倍率は2万倍から4 万倍がよい、本発明の微性子のサイズは0.0 5μm以下、好ましくは0.03μm以下、よ り好ましくは0.03μm以下、よ

しかしながら、混合器で形成された微粒子は、 その溶解度が粒子サイズが微細である故非常に 高く、それ故、混合器から排出された後、微粒 子同志でいわゆるオストワルド熟成を起して、 その粒子サイズが増大してしまう。 ② 保護コロイド水溶液を単独で混合器に注入 ***

保護コロイドの濃度は1重量米以上、好まし くは2重量外がよく、液量は、硝酸銀溶液とハ ロゲン塩水溶液の流量の初の少くとも20%、 好ましくは少くとも50%、より好ましくは1 00%以上である。

⑤ ハロゲン塩水溶液に保護コロイドを含有せ しめる。

保護コロイドの濃度は、1重量%以上好まし くは2 重量%以上である。

⑥ 硝酸銀水溶液に保護コロイドを含有せしめ

保護コロイドの濃度は1重量が以上、好まし くは2重量が以上である。ゼラチンを用いる場 合、銀イオンとゼラチンでゼラチン概を作り、 光分解及び熱分解して銀コロイドを生成する為、 調整般溶液と保護コロイド溶液は使用直前に混 合きる方がよい。

また、上記の③~ⓒの方法は、各々単独で用

つきり、この方法だけでは、いつたん生成した極めて乗幅な粒子は、その後に行なわれる水 洗過程、再分散過程、再溶解過程、化学地感過 程及び保存基程においてオストワルド系成を起 してしまいその粒子サイズが増大してしまう。 本発明においては、解記の方法A及びBによってこの問題はを解決した。

まず保護コロイドポリマーについて述べる。

1. 保護コロイドボリマー

本発明に用いられる保建コロイドポリマーは、 ゼラチンとそれ以外の天然物ポリマー及び合成 ポリマーに大別される。ゼラチンの物理抑制度 は先に途べたPAG「法によって動更される。 ゼラチン以外の天然物ポリマー及び合成ポリマ ーの物理料制度は、PAG「法においてゼラチ ンのかわりにゼラチンと同量を用いることによ つてゼラチンと同様にその物理抑制度を測定す ることができる。本発明に用いられる保健コロ イドは物理抑制度が40以上であり、その具体 的な網を下足に示す。

- 高物理抑制度を有するゼラチン抑制体(アデニン、グアニンを多く含むゼラチン)
- ② ポリビニルピロリドン ビニルピロリドンのホモポリマー、フランス特許2031396号に示されるアクロレイントピロリドンの非常合物
- ③ ポリビニルアルコール

ビニルアルコールのホモボリビニル、米 国特許3000741号に示されるポリビ ニルアルコールの有機酸モノエステル、米 国特許3236653号に示されるマレイ ン酸エステル

- ④ チオエーテル基を有するポリマー 米国特許3615624号、同3860 428号、同3706564号に示される チオエーテル基を有するポリマー
- ⑤ ポリビニルイミダゾール ポリビニルイミダゾールのホモポリマー、 ポリビニルイミダゾールとポリアクリルア ミドのコポリマー、アクリルアミド、アク

アクリルアマイドのホモポリマー、ポリ アクリルアマイドとイミド化したポリアク リルアマイドの共重合物、アクリルアマイ ドとメタアクリルアマイドの共重合物、総 分的にアミノ化したアクリルアマイドポリ マー、資換されたアクリルアマイドポリマ

- ほドロキシキノリンを有するポリマー 米国特許4030929号、同4152
 161号に示されるヒドロキシキノリンを有するポリマー
- ① その他

特開閉59-8604に示されるアザインデン基を有するビニルポリマー、米国特 許2976150号に示されるポリアルキ レンオキンド誘導体、米国特許40226 23号に示されるポリビルアミンイミド ポリマー、米国特計4294320号、同 個89688号に示されるポリエー、米 国特許24844568に示されるポリビ リル酸、ビニルイミダゾールの三元共重合 ポリマー

- ⑥ ポリエチレンイミン
- (7) アセタールポリマー

米国特許2358836号に示される水 溶性ポリビニルアセタール、同30033 79号に示されるカルポキシル基を有する ポリビニルアセタール、英国特許7711 55号に示されるポリマー

⑧ アミノポリマー

米国特許3345346号、同3706 504号、同4350759号、西ドイツ 特許2138872号に示されるアミノポ リマー、英国特許1413125号、米国 特許3425836号に示される4級アミ ンを有するポリマー、米国特許35118 18号に示されるアミノ基とカルボキシル 基を有するポリマー、米国特許38321 85号に示されるポリマー、米国特許38321 85号に示されるポリマー、米国特許38321

⑨ ポリアクリルアマイドポリマー

ニルビリジン、米国特許 3 5 2 0 8 5 7 号 に示されるイミダゾール基を有するビニル ポリマー、特公昭 6 0 - 6 5 8 に示される トリアゾール基を有するビニルポリマー、 ツアイトシユリフトビセンシヤフトリヒエ フオトシストリー 4 5 巻 4 3 頁 (1 9 5 0) に示される水路性ポリアルキレンアミノト リアソール類

次にハロゲン化銀に吸着して極微粒子の成長を 抑制する物質(以下「粒子成長抑制剤」と呼ぶ) について述べる。

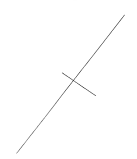
2. 粒子成長抑制剤

物理抑制度削定に際しては、保護コロイドとして物理抑制度 $10\sim15$ のイナートゼラチン PAG1 法に従って 30 g 使用し、吸着物質を 2×10^{-4} mo 8 ゼラチン溶液に添加した後、測定を 行う。物理抑制度が 40 以上の物質は本発明の目的にかなうものである。

本発明に供される物質をより具体的に以下に説明する。

特開平3-188438 (6)

- 2-1 銀イホンとメルカブト戦を形成するメルカプト基を有する含チン栗へテロ環化合物としては特階昭60-222843号公報に記載の化合物例を挙げることができるが、特に好ましい化合物例は下記の通りである。



- (I-3) SNa N-N SNa COONa
- (1-5)

 N-N
 N-N
 SO, Na
- (1-6) CH, N SH

- (1-15)
- HS NHCO-CH

- HS 0 N
- H, C N SH

$$(1-2\ 3)$$



2-2 銀イオンとイミノ銀を形成する含フツ素 ヘテロ環化合物

具体的な化合物例を下記に示す。

C, H, NH N NHC, H,

II - 3

2-3 四級チツ素を有する含フツ素ヘテロ環 化合物

具体的化合物例を下記に示す。

III - 4

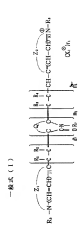
HI - 1

II - 2

2-4 色素

本発明において、粒子成長抑制を行う為、色素 を使用することができる。

本発明に用いられる色素はシアニン色素でもメ ロシアニン色素でもよく、またこれらの複合され たシアニン色素でもよい。好ましくは下記の一般 式(I)また一般式(II)によって表わされる。



ロゲン原子等が挙げられる。

また前記ろ、、ス。が表わすヘラロ環がベンズ イミダソール、ナフトイミダソール、イミダゾ (4,5-b) キノキザリンのようなもう一方の 魔換可能な窒素原子を含む場合。それらのヘテロ 頭のもう一方の窒素原子は例えば炭素数6以下の アルキル又はアルケニル蒸(これらアルキル又は アルケニル蒸はヒドロキシ蒸、アルコキシ蒸、ハ ロゲン原子、フエニル蒸またはアルコキシカルボ ニル基などで更に直接されていてもよい)などで 環換されていてもよい。

Q、は5 異文は6 員会宴業ケトメチレン環形成 原子群を表わし、例えばチアプリジンー4 ーオン、 セレナゾリジンー4 ーオン、オキサブリジンー4 ーオン、イミダゾリジンー4 ーオンなどが挙げら れる。

R, 、R, 、R, およびR, は、それぞれ独立 に、水素原子、低級アルキル基(好ましくは炭素 数4以下)、置換されてもよいフエニル基又はア ラルキル基を奏わすほか、&, が2または3を表

式中、ZI、Z。は異なっていても同一でもよ い5員又は6員含窒素ヘテロ環形成原子群を表わ す。例えば、チアゾリン、チアゾール、ベンゾチ アゾール、ナフトチアゾール、セレナゾリン、セ レナゾール、ペンゾセレナゾール、ナフトセレナ ゾール、オキサゾール、ベンゾオキサゾール、ナ フトオキサゾール、ベンズイミダゾール、ナフト イミダゾール、ピリジン、キノリン、インドレニ ン、イミダゾ〔4. 5 - b〕キノキザリン、ベン ゾテルラゾールなどのヘテロ環が挙げられ、これ らのヘテロ環核は関換されていてもよい。関係基 の例としては、低級アルキル基 (好ましくは炭素 数6以下で、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、フエ ニル基、置換フエニル基、カルボキシ基、アルコ キシカルボニル甚、アルコキシ甚などで更に置換 されていてもよい)、低級アルコキシ基(好まし くは炭素数6以下)、アシルアミノ基(好ましく は炭素数8以下)、単環アリール基、カルポキシ 基、低級アルコキシカルボニル基(好ましくは炭 素数6以下)、ヒドロキシ基、シアノ基またはハ

わす時、およびn,が2または3を扱わす時は、 異なつたR、とR、、R。とR、、R,とR,ま たはR。とR、とが連結して酸素原子、硫黄原子 または窒素原子などを含んでもよい5貝又は6員 環をも形成できることを変わす。

R1、R1 およびR1は、それぞれ独立に、炭素銀中に酸素原子、硫黄原子または窒素原子を含有していてもよい炭素数10以下の屋換されていてもよいアルキルまたはアルケニル基を扱わす。 置換基の例としては、スルホ基、カルボキシ基、 ヒドロキシ基、ハロゲン原子、アルコキシカルボ ニル基、カルバモイル基、フエニル基、置換フエニル基などが挙げられる。

ℓ, およびn, は0または3以下の正の整数で ℓ, +n, が3以下であることを表わし、ℓ, が 1、2または3である時は、R, とR, とが連結 して5員または6員環を形成してもよい。

j:、k:およびm:はそれぞれ独立に0また は1を表わす。

X, [⊖] は酸アニオンを表わし、 r, は 0 または

」を表わす。

R,、R。およびR;のうち少なくとも一つは スルホ基またはカルボキシ基を含有した基である ことがより好ましい。

一般式(II)

$$\begin{array}{c} R_{1,2} \cdot \overline{HCH=CH=0}, \\ C = C \\ \end{array} \begin{array}{c} R_{1,1} \cdot \overline{R_{1,1}} \\ C = C \\ \end{array} \begin{array}{c} Q_{1,2} \\ C = H \\ C = H \\ C = H \\ \end{array} \begin{array}{c} Q_{1,2} \\ C = H \\ C =$$

式中、乙、山台窒素 5 員又は6 員へテロ環形成 原子群を表わす。例えば、チアゾリン、チアゾール、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾール、セン ナゾリン、セレナゾール、ベンゾセレナゾール、 ナフトセレナゾール、オントサゾール、ベンズオキ サゾール、ナフトオキサゾール、ベンズイミダゾ ール、ナフトイミダゾール、ピリジン、キノリン、 ピロリジン、インドレニン、イミダゾ〔4、5 b〕 キノキザリン、テトラゾール等の通常シアニ ン形成に用いられるヘテロ環核が挙げられ、これ らのヘテロ環核が環境物まっての最終が

> レナオキサゾリジン-2, 4-ジオン、2-チオ セレナゾリジン-2, 4-ジオン、2-セレナチ アゾリジン-2, 4-ジオン、2-セレナセレナ ゾリジン-2, 4-ジオンなどの通常メロシアニ ン色素を形成できるヘテロ環核を形成する原子群 があげられる。

R:は水素原子または炭素数4以下のアルキル 基を表わし、R:は水素原子、置換されていても よいフェニル基(置換基の例としては炭素数4以 下のアルキルもしくはアルコキシ基。またはハロ の例としては、低級アルキル基(好ましくは炭素 数10以下で、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、フ エニル基、選換フエニル基、カルボキシ基、アロ カーキシカルボニル基、アルコキシ基などで更に置 換きれていてもよい)、低級アルコキシ基(好ましくは炭素数 7以下)、アシルアミノ基(好ましくは炭素数 8以下)、単環アリール基、単環アリールオキシ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数 7以下)、ヒドロ キンエニル基(好ましくは炭素数 7以下)、ヒドロ キンエニル基(好ましくは炭素数 7以下)、ヒドロ キンエニル基(好ましくは炭素数 7以下)、ヒドロ キンエニル基、アノ基またはハロゲン原子等が挙げら れる。

Q…は合望者5貝又は6貝ケトメチレン環形成 原子群を表わす。例えばチアゾリジン-4-オン、 セレナゾリジン-4-オン、オキサゾリジン-4 -オン、イミダゾリジン-4-オンなどを形成す る原子群があげられる。

Q:は含葉素5員又は6員ケトメチレン環形成 原子群を表わす。例えば、ローダニン、2ーチオ ヒダントイン、2-セレナチオヒダントイン、2 ーチオオキサゾリジン-2,4-ジオン、2-セ

ゲン原子、カルボキシ基、ヒドロキシ基などが挙 げられる)、または置換されていてもよいアルキ ル基(履換基の例としてはヒドロキシ基、カルボ キシ基、アルコキシ基、ハロゲン原子などが挙げ られる)を表わす。m.iが2または3を表わす時、 興つたRiとRiとが連結して酸業原子、硫黄原 子または窒素原子を含有してもよい5貝又は6員 理を形成してもよい。

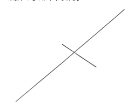
R1は炭素積中に酸素原子、航資原子または窒 素原子を含有していてもよい炭素数10以下の置 接されていてもよいアルキルまたはアルケニル基 を表わす。置換基の例としてはスルホ基、カルボ キシ基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、アルコキ シカルボニル基、カルパモイル基、フェニル基、 置換フェニル基または単環整和ヘテロ環塞があげ られる。

R: およびR: はR: と同意義を表わすほか、 水素原子または置換されていてもよい単環アリー ル基(置換基の例としては、スルホ基、カルボキ シ基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、炭素数5以 下のアルキル、アシルアミノまたはアルコキシ基 などがあげられる)をも表わす。

m.iは0または3以下の正の整数を表わし、j.i は0または1を、n.,は0または1を表わす。

m.,が3以下の正の整数である時は、R.,とR., とが連結して5員又は6員環を形成してもよい。 Ru、RuおよびRuのうち少なくとも一つは スルホ基またはカルボキシ基を含有した基である ことがより好ましい。

一般式([)で示される化合物の具体例として は以下のものが挙げられる。



$$(W-1) = \begin{pmatrix} S & CH & CH & CH_1 \end{pmatrix}, SO_1 & CH & CH_2 \end{pmatrix}, SO_1 K$$

$$(V-2) \begin{picture}(60,0) \put(0,0){\line(1,0){100}} \put(0,0){\line(1,$$

$$\begin{array}{c} \text{CIV}-6) \\ & \begin{array}{c} \text{C}_{1} \text{ H}_{1} \\ \text{O}_{2} \text{ C}_{1} \text{ C}_{2} \text{ C}_{2} \\ \text{O}_{3} \text{ C}_{4} \text{ C}_{1} \\ \text{O}_{4} \text{ C}_{1} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{4} \text{ C}_{1} \text{ SO}_{1} \\ \text{C}_{4} \text{ C}_{1} \text{ SO}_{1} \\ \text{C}_{5} \text{ C}_{1} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{6} \text{ C}_{1} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{7} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{8} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{1} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{1} \text{ C}_{2} \\ \text{C}_{3} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{4} \\ \text{C}_{5} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{6} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{7} \text{ C}_{1} \\ \text{C}_{8} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{2} \\ \text{C}_{3} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{1} \\ \text{C}_{2} \\ \text{C}_{3} \\ \text{C}_{3} \\ \text{C}_{4} \\ \text{C}_{5} \\ \text{C}_{5} \\ \text{C}_{6} \\ \text{C}_{6} \\ \text{C}_{7} \\ \text{C}_{7} \\ \text{C}_{8} \\ \text{C}_{$$

$$\begin{array}{c} \text{C}(\text{IV-9}) \\ \text{C} & \text{E} \\ \text{C}(\text{CH}_1), \text{SO}_1^{\text{O}} \\ \end{array} \\ \text{C}(\text{CH}_1), \text{SO}_1^{\text{O}} \\ \end{array} \\ \text{C}(\text{CH}_1), \text{SO}_1^{\text{O}} \\ \end{array}$$

(IV - 14)

(IV - 2 2)

(IV-25)

CH₁ O
$$(CH_1)$$
, SO, (CH_1) , SO, Na

一般式 (Ⅱ) で示される化合物の具体例として は以下のものが挙げられる。

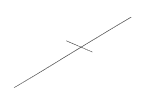
$$\begin{array}{c} \text{(Y-7)} \\ \text{CH, 0} \\ \text{CH, 0} \\ \text{(CH,)} \\ \text{(CH,)} \\ \text{(SO, K)} \\ \text{(CH,)} \\ \text{(SO, K)} \\ \text{(SO, K)} \\ \text{(SO, H)} \\ \text{(SO, H)}$$

$$(V-9)$$

$$CH-CH \longrightarrow N-C_1 H_1$$

$$CH_1)_1 SO_1 Na \qquad C_1 H_2$$

$$C_1 H_3$$



本発明によつて得られる極微粒子乳剤のハライ ド組成は、ヨウ化銀、ヨウ臭化銀、臭化銀、塩臭 化銀、塩化銀、塩ヨウ化銀、塩ヨウ臭化銀のいづ れでもよいが、塩臭化銀、塩化銀が軒ましい。

本発明による極微粒子形成を行う具体的な装置 に関しては、下記の特許に関示されている装置を 使用できる。

権徴粒子形成に関しては、特顧昭63-318381、特顧昭63-325979、特顧昭63-322171、混合器の構成に関しては、特顧昭63-322169、概複数子乳剤の機能性膜による、脱塩及び濃厚化に関しては、特顧昭63-3225980が挙げられる。

本発明に係わる物理抑制度40以上の高分子化 合物(保護コロイドポリマー)及び粒子成長抑制 剤の具体的な添加法を以下に述べる。 <方法a>

本発明の保護コロイドボリマーは、①保護コロイドボリマー水溶液を単独で混合器に注入する。

命被及び又は、粒子成長抑制剤水溶液を注入し混合する。本シスチムの概要を第2回に示す。第二 の混合器には第1回に示されるような混合器が用いられる。乳剤が粒子形成混合器から排出され、 第二の混合器に減入されるまでに要する時間は1 0分以下、好ましくは5分以下、より好ましくは 1分以下、ちらに好ましくは30秒以下である。 また乳剤の第二の混合器における溶密時間は5分 以下、好ましくは1分以下より好ましくは30秒 以下、好ましくは1分以下より好ましくは30秒 以下である。

また、第二の混合器を用いるかわりに第3図に 示すように回収容器において混合器から排出され た極微粒子乳剤と本発明の保護コロイドボリマー 及び/又は粒子成長抑制剤をかくは心機能をもつ 回収容器において、混合することもできる。極微 粒子形成混合器から排出された乳剤が回収容器に 果入されるまでに要する時間は10分以下、好ま しくは5分以下、より好ましくは1分以下、さら に好ましくは30秒以下である。

本発明における(方法a及び方法b)、保護コ

②保護コロイドポリマーをハロゲン塩水溶液に含 有せしめる、③保護コロイドポリマーを損塩水溶 液に含有せしめる、の三つの方法で使用すること ができこの三つの方法は単独で用いてもよいし、 それぞれ組み合せてよく、また同時に三つを用い でもよい。また本発明の保護コロイドポリマーは ゼラチンを併用することもできる。

本発明の粒子成長抑制剤は、それ自身、保護コロイド作用を持たない為、保護コロイドギリマーあるいは、ゼラチン(低分子量ゼラチンも含む)と併用される。具体的には、①粒子成長抑制剤を小田ドボリマーあるいはゼラチン水溶液に含有せしめる。②粒子成長抑制剤を小田ゲン塩水溶液に含有せしめるこの二つの方法は単独で用いてもよいし、また同時に用いてもよい。

方法 b においては、混合器でいったん帳徴 位子 を形成し、ただちにそれを混合器から排出せしめ、 ただちに該乳剤を第二の混合器に導入し同時に第 二の混合器に、本発明の保護コロイドポリマー水

<方法b>

ロイドポリマー及び粒子成長抑制剤の使用量は下 記の通りである。

- ① 保護コロイドポリマー: 5 g / Agno & 以上、 好ましくは1 0 g / Agno & 以上、より好ましく は2 0 g / Agno & 以上
- ② 粒子成長抑制剤: 10⁻⁴moℓ/Agmoℓ以上、 好ましくは10⁻⁴moℓ/Agmoℓ以上、より好ま しくは10⁻⁴moℓ/Agmoℓ以上
- 本発明の感光性乳剤は、分光増感することがで きる。

本発明に用いられる分光増感色素としては通常 メチン色素が用いられるが、これにはシアニン色 煮、メロシアニン色素、複合シアニン色素、後 メロシアニン色素、ホロポーラーンアニン色素、 へミシアニン色素、スチリル色素およびへミオキ ソノール色素が包含される。これらの色素類には、 塩基性異節複核としてシアニン色素類に通常利用 される核のいずれをも適用できる。すなわち、ピ ロリン核、オキサゾリン核、チアゾリン核、セレナ ゾール核、イミダゾール核、デトラゾール核、ピ リジン核など、これらの核に随重式使化水業環が 融合した核、即ち、インドレーン核、ペンズイ ンドレーン核、インドール核、ペンズオキサドー ル核、ナフトオキサドール核、ペンゾチアゾール 核、ナフトチアゾール核、ペンゾセレナゾール核、 ペンズイミダゾール核、キノリン核などが適用で きる。これらの核は炭素原子上に置換されていて まよい。

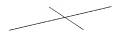
メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リン・5-オン核、チオヒダントイン核、2ーチ オオキサゾリジン-2,4ージオン核、チアゾリ ジン-2,4ージオン核、ローダニン核、チオバ ルビツール酸核などの5~6員異節環核を適用す ることができる。

増感色素は化学熟成後、または化学熟成前に添 加される。本発明のハロゲン化銀粒子に対しては 最も好ましくは増感色素は化学熟成中又は化学熟 成以前(例えば粒子形成時、物理熱成時)に添加 される。

感光性ハロゲン化銀乳剤は、通常は化学増感することができる。

すなわち、高性ゼラチンや最と反応し得る硫黄 を含む化合物(例えば、チオ硫酸塩、チオ保実領、 メルカプト化合物類、ローダニン類)を用いる成 域地底法:遠元性物質(例えば、第一すず塩、ア ミン類、ヒドランが誘導体、ホルムアミジンスル フィン酸、シラン化合物)を用いる選元増感法; 貴金属化合物(例えば、金赭塩のほか、Pt、 Ir、Pdなどの周期な変増減の金属の錆塩)を 用いる貴金属増速法など単単独または組合せて用 いることができる。

本発明に用いられる写真乳剤には、感光材料の 製造工程、保存中あるいは写真処理中のカブリを 防止し、あるいは写真性能を安定化させる目的で、



種々の化合物を含有させることができる。すなわ ち、アゾール類たとえばペンゾチアゾリウム塩、 ニトロインダゾール類、トリアゾール類、ベンゾ トリアゾール類、ベンズイミダゾール類(特にニ トローまたはハロゲン置換体);ヘテロ環メルカ プト化合物類たとえばメルカプトチアゾール類、 メルカプトベンゾチアゾール類、メルカプトベン ズイミグゾール類、メルカプトチアジアゾール類、 メルカプトチトラゾール類(特に1-フエニルー 5-メルカプトテトラゾール)、メルカプトピリ ミジン類;カルボキシル基やスルホン基などの水 溶性基を有する上記のヘテロ環メルカプト化合物 類;チオケト化合物たとえばオキサゾリンチオン ;アザインデン類たとえばテトラアザインデン類 (特に4-ヒドロキシ置換(1、3、3a、7) テトラアザインデン類): ベンゼンチオスルホン 酸類;ベンゼンスルフィン酸;などのようなカブ リ防止刺または安定剤として知られた多くの化合 物を加えることができる。

これらカブリ防止荊または安定荊の添加時期は

通常、化学増懲を施した後に行なわれるが、より 好ましくは化学熟成の途中又は化学熟成の開始以 前の時期の中から選ぶことができる。

本発明の乳剤は乳剤層が1層または2層以上を 関わず任意の層構成の写真感光材料に用いること ができる。

本発明の見解を用いたハロケン化键を潜かう一 写真感光材料は常色、緑色および赤色光を刻々に 記録するためのパインダー及びハロゲン化鍵粒子 を含有する見解層を重ね合わせた多層構造を有し、 各実制層は少なくとも高速度層及び低速度層の二 層から成る。

本発列のハロゲン化観乳料は前記の加くカラー 思光材料に適用することができるが、乳用層が1 層および多層を関わずそれ以外の感光材料、たと えばメーレイ用感光材料、黒白護影用感光材料、 数限用感光材料、即断低等にも同様に適用するこ とが出来る。

本発明のハロゲン化銀乳剤の種々の添加剤、た とえばパインダー、化学増感剤、分光増感剤、安 定制、ゼラテン硬化剤、界面素性剤、帯電助止剤、ポリマーラテックス、マント剤、カラーカブラー、 素外線吸収剤、退色防止剤、染料及びこれらの乳 剤を用いた症患材料の支持体、塗布方法、環光方 法、現像処理方法等については特に制限はなく、 たとえばリサーチ・デイスクロージャー176巻、 アイテム17643 (RD-17643)、同1 87巻、アイテム18716 (RD-18716 及び同225巻、アイテム22534(RD-2534)、RD-2

これらリサーチ・ディスクロージヤーの記載を 以下の一覧表に示した。

	添加剂種類	RD17643	RD18716	RD22534
ı	化学增感剂	23頁	648頁右欄	24頁
2	感度上昇剂		同上	
3	分光增感剂、	23~24頁	648頁右標~	24~28
	強色增感剂		649頁右標	
4	増 白 剤	24頁		
5	かぶり防止剤	24~25頁	649頁右欄~	24頁、

盤布銀畳が低液できる点で好ましい。さらに発色 色素が過度の拡散性を有するようなカプラー、無 星色カプラーまたはカツブリング反応に伴って現 像向制料を放出するDIRカプラーもしくは現像 促進剤を放出するカプラーもまた使用できる。

本発明に使用できるイエローカプラーとしては、 オイルプロテクト型のアシルアセトアミド系カプ ラーが代表例としてて挙げられる。

磁素原子類影型のイエローカプラーあるいは 素原子類影型のイエローカプラーがその代表例と して挙げられる。αーピパロイルアトアニリド 系カプラーは発色色素の聖年性、特に光堅年性が 使れてあり、一方αーペングイルアセトアニリド 系カプラーは高い発色濃度が得られる。

本発明に使用できるマゼンタカプラーとしては、 オイルプロラット型の、インダゾロン系もしくは シアノアモチル系、好ましくは5・ピラゾロン系 およびピラゾロトリアゾール類などピラゾロアン ル系のカブラーが挙げられる。5・ピラゾロン 系カブラーは3・値がアリールア3ノ富もしくは および安定剤

整外線吸收剂

6 光吸収剤、フ 25~26頁 649頁右編~ イルター染料 650頁左編

7 スティン防止剤 25頁右欄 650頁左~

右欄

8 色素画像安定剂 25頁 32頁 9 硬 膜 剂 26頁 651頁左欄 28頁

9 使 膜 州 26貝 651貝左側 10 パインダー 26頁 同 上

11 可塑制、潤滑制 27頁 650頁右機

12 塗布助剤、表面 26~27頁 同 上

活性剌

13 スタチツク防止剤 27頁 同 上 14 カラーカプラー 25頁 649頁 31頁

本発明に用いられるカラーカブラーは、バラス ト基を有するかまたはポリマー化されることによ り耐拡散性であることが好ましい。カツブリング 活性位が水素原子の四当量カブラーよりもカツブ

リング型脱基で環境された二当番カプラーの方が、

アミルアミノ基で置換されたカプラーが、発色色 素の色相や発色濃度の観点で好ましい。

発色色素のイエロー副吸収の少なさおよび光型 率性の点で米面特許第4.500,630号に記 取のイミダゾ(1,2-b)ピラゾール類は好ま しく、米面特許第4.540,650号に記載の ピラゾロ(1,5-b)(1,2,4)トリアゾールは株に好すした。

本発明に使用できるシアンカプラーとしては、 オイルプロテクト間のナフトール系およびフェノ ール系のカプラーがあり、米国特許第2.474、 293号に起載のナフトール系カプラー、好まし くは米国特許第4.052、212号、同第4. 146.396号、同第4.228.233号お よび同第4.296.20号に記載された数素 駅子駆放整の二島量ナフトール系カプラーが代表 例として挙げられる。

特願昭59-93605号、同59-2642 77号および同59-268135号に記載されたナフトールの5-位にスルホンアミド荃、アミ ド基などが置換したシアンカプラーもまた発色画像の堅牢性に優れており、本発明で好ましく使用

発色色素が透度に拡散性を有するカプラーを併用して粒状性を改良することができる。このようなカプラーは、米国特許第4.366,237号および英国特許第2.125,570号にマゼンクカプラーの具体例が販えまた数州特許第96.570号および再後が販売第3.234.533号には、イエロー、マゼンクもしくはシアンカプラーの異体例が影響されている。

本発明には、現像に伴って現像抑制剤を放出するカプラー、いわゆるDIRカプラーを含んでも とい。

DIRカブラーの中で本発列との組み合わせで より好ましいものは、特別図57-151944 号に代表される現版版大語型:米国時件罪4.2 48.952号および特別図57-154234 サビに代表されるタイミング型:特郡図59-39 553年に代表されるタイミング型:特郡図59-39 553年に代表される反応型であり、その中でも 特に好ましいものは、特別昭57-151944 号、同58-217932号、特別昭59-75 474号、同59-82214号、同59-82 214号かよび同59-90438号年に配載される現像拡大活型DIRカプラーおよび特別昭59-39号に記載される反応型DIRカプラーかよび特別昭59-39号に記載される反応型DIRカプラーである。

本発明の感光材料には、現像時に面像状に遺核 刻もしくは現像促進料またはそれらの前駆体(以 下、「現像促進剤など」という)を放出する化合 物を使用することができる。このような化合物の 典型例は、英国特件第2.097.140号およ び同第2.131.188号に記載されており、 少者放廃によつて現像促進剤などを放出するカプ ラー、すなわちDARカプラーである。

カラーカアラーを分散するのに用いる高沸点有 機溶剤の具体例としては、フタル酸エステル類 (ジブチルフタレート、ジシクロヘキシルフタレ ート、ジー2-エチルヘキシルフタレート、デシ

ルフタレートなど)、リン酸またはホスホン酸の エステル類(トリフエニルホスフエート、トリク レジルホスフェート、2 -エチルヘキシルジフエ ニルホスフェート、トリシクロヘキシルホスフェ - ト、トリー2 - エチルヘキシルホスフエート、 トリドデシルホスフェート、トリブトキシエチル ホスフエート、トリクロロプロピルホスフエート、 ジー2-エチルヘキシルフエニネホスホネートな ど)、安息香酸エステル類(2-エチルヘキシル ベンゾエート、ドデシルベンゾエート、2-エチ ルヘキシルーローヒドロキシベングエートなど)、 マミド餅 (ジェチルドデカンアミド、N-テトラ デシルピロリドンなど)、アルコール額またはフ エノール種 (イソステアリルアルコール、2, 4 ージーtert-アミルフエノールなど)、脂肪 族カルボン酸エステル螺(ジオクチルアゼレート、 グリセロールトリプチレート、イソステアリルラ クテート、トリオクチルシトレートなど)、アニ リン誘連体(N. Nージブチルー?-ブトキシー 5-tert-オクチルアニリンなど)、炭化水

素類(パラフィン、ドデシルベンゼン、ジイソブ ロビルナフタレンなど)などが挙げられる。また 補助溶剤としては、沸点が約30 で以上、好まし くは50 で以上約160 で以下の有機溶剤などが 使用でき、典型例としては酢酸エチル、酢酸ブチ ル、プロピオン酸エチル、メチルエチルケトン、 シクロヘキサノン、2-エトキシエチルアセテー ト、ジメチルホルムアミドなどが挙げられる。 ゼラチン硬化剤としては例えば、活性ハロゲン 化合物 (2, 4-ジクロル-6-ヒドロキシ-1. 3. 5 - トリアジン及びそのナトリウム塩など) および活性ビニル化合物(1,3-ビスピニルス ルホニルー2-プロパノール、1,2-ピス(ビ ニルスルホニルアセトアミド) エタンあるいはピ ニルスルホニル基を側鎖に有するビニル系ポリマ ーなど) は、ゼラチンなど親水性コロイドを早く 硬化させ安定な写真特性を与えるので好ましい。 N-カルパモイルビリジニウム塩類(1-モルホ リノカルポニルー3~ピリジニオ)メタンスルホ ナートなど) やハロアミジニウム塩類(1-(1

- クロロー | - ピリジノメチレン) ピロリジニウム 2 - ナフタレンスルホナートなど) も硬化速度が尽く係れている。

本発明のハロゲン化銀写真乳剤を用いたカラー 写真感光材料は、現像、源白定着もしくは定着処 理の後に通常永洗処理又は安定化処理を施す。

水洗工程は2槽以上の槽を向波水流にし、節水 するのが一般的である。安定化処理としては水洗 工程のかわりに特質昭 5 7 - 8 5 4 3 号記載のよ うな多段向演変定化処理が代表例として挙げられる。

本発明の悠光材料の現像処理に用いる発色現像 彼は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像 主義を主成分とするアルカリ性水溶液である。こ の発色現像主義としては、アミノフェノール系化 合効も有用であるが、p - フェニレンジアミン系 化合物が好ましく使用され、その代表例としては 3 - メチルー4 - アミノーN、N - ジェチルアニ リン、3 - メチルー4 - アミノーN、アージェチルーN - ターヒドロキシェチルアニリン、3 - ノチルー

ることもできる。

発色現像後の写真乳層は退病流白処理される。 ボ白処理は変更処理と同時に行なわれてもよいし (端白定理処理)、個別に行なわれてもよい。更 に対理の迅速化を図るため、減白処理後減自定着 処理する処理方法でもよい。さらにアミノボリカルボン設数(目) 増塩は減白液においても、減白 定番液においても特に有用である。これらのアミ ノボリカルボン設数(目) 増塩を用いた減白液又 はボ白定者液のPHは通常5.5~8であるが、 処理の迅速化のために、さらに低いPHで処理す こともできる。

連白液、漂白定者液及びそれらの前端には、必 要に応じて滞口促進剤を使用することができる。 有用な漂白疫進剤としては、メルカケト基または ジスルフィド基を有する化合物が促進効果が大き い設点で好ましく、特に米国特許第38838 858号、医特許第1.290812号、特別 第53-95.630号に記載の化合物が好まし い。更に、米国特許第4.552.834号に記 4 - フミノー N - エチルー N - 月 - メタンスルホ ンフミ ビエチルブ - リン、3 - メ チルー 4 - フミ ノー N - エチルー N - β - メトキシエチルアニリ ン及びこれらのほ数塩、塩酸塩 b しくはp - トル エンスルホン酸塩 N 学げられる。これらの化合物 は目的に応じ 2 様以上併用することもできる。

また反転処理を実施する場合は適需無日現像を 行ってから発色現像する。この黒白現像液には、 ハイドロキノンなどのジヒドロキシベンゼン類、 1 - フエニル - 3 - ビラゾリドンなどの3 - ビラ ゾリドン類またはN - メチル - p - アミノフエノ ールなの7ミノフエノール類など公知の黒白現 化主頭を単独であるいは組み合わせて用いること かった。

これらの発色現像液及び黒白現像液の p 日は 9 ~ 1 2 であることが一般的である。またこれらの 現像液の補充量は、起理するカラー 写真感光材料 にもよるが、一般で記材料 1 平方メートル当た 93 4 以下であり、補充版中の異化物イオン構成 を修練させておくことにより500m4以下にす

載の化合物も好ましい。これらの漂白促進剤は感 材中に添加してもよい。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、 税類処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが 一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材 料の特性(例えばガブラー等使用料材による)、 用途、更には水洗水流、水洗タノクの数(段数)、 向流、販減等の構充方式、その他種々の条件によ つて広範囲に設定し得る。このうち、多股向液方 式における水洗クンク数と水量の関係はJournal of the Society of Motion Picture and Television Engineers 第64 巻、P. 248 — 253 (1955年5月号)に記載の方法で、求 めることができる。

以下に実施例を挙げて本発明を例証するが、本 発明はこれに限定されるものではない。

(実施例1)

(1) 感光性ハロゲン化銀乳剤の調製

臭化カリウムおよび沃化カリウムと硝酸銀をゼ ラチン水溶液に激しく攪拌しながら添加し平均粒 径1.2 μの厚い板伏の沃臭化製乳剤(Ag I = 3 モル%)を開製した。その後通常の沈瀬法により 水洗し増感色素人を添加した後塩化金酸およびチ オ硫酸ナトリウムを用いた金・硫黄増感法により 化学増感を行ない安定剤として4 ードロキシー 6 ーメチルー1、3、3 a、7 ーテトラザインデ ンを加えて感光性状象化観乳剤(A)を得た。

(2) 非感光性ハロゲン化鎖乳剤の調製

微粒子乳剂1. <比. 較>

H, O 1500ccとゼラチン(P-1)35gの水溶液を有する反応容器に硝酸製100gを含む水溶液を有する反応容器に硝酸製100gを含む水溶液600ccと製電位+40mV(対燃和カロメル電板)で等減度50分かけ至50分かけ至しく撹拌しながらコントロールダブルジエツトで添加した。その際反応容器は60℃に保持された。

添加終了直後の粒子サイズは 0.1μ mであった。その後増感色素Aを0.18モル/Ag モルを添加した。

微粒子乳刺2,3 <比 較>

表 - 1									
乳 剤	色素	粒子サイズ(μm)							
4 - A	IV - 5	0.05							
4 - B	IV - 9	0.15							
4 - C	IV - 10	0.15							
4 - D	IV - 23	0.01							
4 - E	IV - 9	0.01							

注)本実施例で用いた色素は全て物理抑制度は 40以上であった。また添加量は0.18 モル/Agモルである。

(3) 塗布試料の作成

トリアセチルセルロース支持体上に下記処方の 各層を支持体側から順次設けて試料を作成した。

(乳剤層-1)

バインダー:ゼラチン 8.5g/㎡

塗布銀量 : (乳剤名第2表に記載)

塗布助剤 :ドデシルベンゼンスルホン酸ナト

リウム塩 0. 1 mg/ml ポリp — スチレンスルホン酸カリ ウム塩 1 mg/ml **徽粒子乳剤1と同様に但し反応容器の温度を変** 更することにより、0、3μm(乳剤2)、と1 μm(乳剤3)の粒子を得た。

極微粒子4-A~ (本発明)

第1回に示されるような混合器に開酸銀100 を含む水溶液600ccと、臭化カリウム72g を含む水溶液600ccと3重量がのゼラチン(平 均分子量1万)水溶液2400ccを(但し表1に 配敷の色素を含有せしめ)等速度でトリブルジエ ットで150分間で採加した。

混合器内の抵制液の滞留時間は10秒であった。 混合器の操作展で回転数は1000r.p.mであつ た。混合器から排出された臭化製製粒子は直接法 透過型電子顕微鏡で2万倍で確認したところその 平均粒子サイズは表1に配載した数値であった。 混合器の温度は20℃に保持され混合器で生成し た能物子は、連載的に回収容器に購入された。



(乳剂層-2)

乳剂A

バインダー:ゼラチン 8.5g/m[®]

塗布銀量 : 3.9g/m²

塗布助剤 :ドデシルペンゼンスルホン酸ナト リウム塩 0.1 wz/㎡

リリム塩 0.100/ m ポリロースチレンスルホン酸カリ

(表面保護層)

バインダー:ゼラチン 0.7g/㎡

塗布助剤 : N - オレオイル - N - メチルタウ リン酸ナトリウム塩

0. 2 mg ∕ m²

マツト期 :ポリメチルメタクリレート微粒子 (平均粒子サイズ3 μ)

0. 1 3 mg/m²

增感色素-A

(4) センシトメトリー

これらの試料を25℃、65%RHの温程度で 並布後7日間保存した。各々の試料を光学くさび を適して400ルツクスのタングステン光で1/ 10秒間露光した後、それぞれ下記の現像液で2 0℃で7日間現像した。定着、水洗、乾燥したれぞれの試料に対し同じ方法を用いてカブリ濃度より高い一定濃度(0.10光学濃度)での写真 感度を制度した。これらの根象を第2数に示した。

現像液

メトール			2	g
亜硫酸ナトリウム	1	0	0	g
ハイドロキノン			5	8

(1977、マツクミラン(Macmillan)社)592~618頁に記載されている。

(6) 定着終了時間の測定

定着時間を変えた試料の乾燥後の透過性を分光 光度計で測定し、透過性が実質的に100%となった時間を定着終了時間とした。



ボラックス・10 H: O				2	g
水を加えて				1	e
已着液					
チオ硫酸アンモニウム	2	0	0.	0	g
亜硫酸ナトリウム (無水)		2	0.	0	g
硝 酸			8.	0	g
エチレンジアミン四酢酸二ナ					
トリウム			0.	1	g
硫酸アルミニウム		I	5.	0	g
硫酸 (18N)			2.	0	g
水酢酸		2	2,	0	g
水を加えて			1.	0	e

(pHは4.2に調整する。) (5) MTFの測定

MTFは400×2μ¹のアパーチュアーで創 定した。肝価はMTF値が0.5となる空間形波 数で定量化した。MTFについてはテイ・エッチ ・ジエイムス(T. H. Janes) 編集 ザ・セオ リー・オブ・ザ・フオトグラフイツク・プロセス (The Theory of the Photographic Process)

п

试		料	非感光性ハロゲン	レ細導 加	形		度	MTF a	1	定	着	終了
			(g/	1)				本/	-		時	M
(H	1 較	例)			1	0	0	2	0		7	2 12
(2)	微粒子乳; (2)	N — 1		9	9	3	3		9	6
(3)	微粒子乳; (2)	N — 2		9	9	3	1	1	0	6
(4)	微粒子乳; (2)	N — 3		9	9	2	9	1	2	2
(本	5 発	明)	微粒子乳; (2)	N 4 - A		9	9	4	0		7	8
(6)	(")	4 - B		9	9	3	8		7	8
<u> </u>	7)	(")	4 - C		9	8	3	9		7	9
(8)	(0.21)	4 - D	1	0	0	3	9		7	9
(9)	(")	4 – E		9	8	3	7		7	9
— (比	1					6	2	2	6		4	1

ところで比較試料1は乳剤層-2を直接トリア セチルセルロース支持体上に塗布し、その上に表 面保護層を塗布したものである。

また比較試料-10は、試料2と同様に但し乳 剤層 − Iの代わりに以下に示すアンチハレーショ ン層を塗布したものである。

0. 7 mg/m²

ゼラチン:

料: 0 0.07g/m² so, K

表Ⅱからわかるように本発明の試料は定着に問題 を起こすことなくMTFを良くすることができる ことがわかる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明における混合器の詳細図である。

- 1:反応室
- 2:回転シヤフト
- 3: 播拌泵
- 4:銀塩水溶液添加系
- 5:ハロゲン塩水溶液添加系
- 6:排出口

第2回、第3回は本発明の方法を模式的に表わ したものである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社





第 2 図



第 3 図

